# (19) 日本国特許庁 (JP)

## ①特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭58—34033

❸公開 昭和58年(1983)2月28日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 8 頁)

⑤気体運搬性をもつゲルの製造,及び生ずるゲルク

②特 願 昭56-183171

**20**出 願 昭56(1981)11月17日

優先権主張 321980年11月17日33米国(US)

3)209238

30313124

⑦発 明 者 ロバート・イー・モーア

アメリカ合衆国デラウエア州ニ ユーキヤツスル・カンテイー・ ウイルミントン・フランシルレ ーン10

⑪出 願 人 サンテツク・インコーポレーテ ツド

> アメリカ合衆国19103ペンシル バニア州フイラデルフイア・ウ オールナツト・ストリート1608

個代 理 人 弁理士 佐々井彌太郎 外1名

明 細 書

1. 発明の名称

気体運搬性をもつゲルの製造、及び生ず るゲル

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. (a) 気体運搬能力をもち不活性で水と混ざらない有機液体、水及び乳化剤をかきまぜ条件下に、乳傷液の形成に有効な割合で温和し、
    - (b) 乳傷液を疊縮してゲル相と液相とを形成し、かつ
    - (c) 蔵相の全部又は一部をゲル相から分離する、

以上からなるゲルの製法。

- 2. 有機液体がフルオロカーボン又は低粘度シリコーン油である、特許請求の範囲第1項の方法。
- 4. 農棚設階が遠心分離によつて行をわれる。

特許請求の範囲第3項の方法。

- 機縮及び分離段階が同時に行なわれる、特 許請求の範囲第1項の方法。
- 6. 濃縮及び分離段階が、乳濁液をマイクロフィルターに通すことによつて行なわれる、特許請求の範囲第5項の方法。
- 7. ゲル形成中又は後に抗菌剤をゲルに進入する、特許請求の範囲第1項の方法。
- 8. 気体が酸素であり、ゲル調製の任意の段階 中又はその前に、酸素がパーフルオロカーポ ンへ導入される、特許請求の範囲第1項の方 法。
- 9. 気体が酸素であり、酸素が液相の分職後に ペーフルオロカーボンゲルに導入される、特 許請求の範囲第1項の方法。
- 10. 有機液体がフルオロカーボンである、特許 請求の範囲第1項の方法。
- フルオロカーボンがパーフルオロカーボン である、特許請求の範囲第9項の方法。
- 12. 有機液体が低粘度シリコーン油である、幣

許請求の範囲第1項の方法。

- 13. 特許請求の範囲第 1、2、3、5、10、11 又は 12 項の方法でつくられるゲル。
- 14. 水、気体運搬能力をもつ低粘度シリコーン 油、及び乳化剤のゼラチン状分散液からなる 組成物。

ア ( R.E. Moore )、1980年9月2日:4,143.079、 アール・イー・ムーア、1979年3月6日;4,105,798、 アール・イー・ムーア等 1978年8月8日;4,041,086、 ムーア等、1977年8月9日; 3,911,138、エル・ シー・クラーク・ジュニア (L. C. Clark Jr.)、 1975年10月7日; 3,962,439、ケイ・ヨコヤマ(K. Yokoyama)等、1976年6月8日; 3,993,581、ケ イ・ヨコヤマ等、1976年11月23日; 4,187,252、 アール・ジエイ・ラゴウ ( R. J. Lagow ) 等、1980 年2月5日; 4,110,474、アール・ジェイ・ラゴ ウ等、1978年8月29日;及び3.641.167、ムーア 等、1972年2月8日。1981年1月26日出願の出願 番号第 228,642 号に取つて代わられた1979年 6 月 25日デビッド・シー・ホワイト (David C. White) により出順された合衆國特許出願番号第52,041号 に、ヤケドに被体フルオロカーポンを直接又はス ポンジに支持して、又はフォーム、スプレー、ゲ ルの形で接触させるというヤケドなどの傷の処臓 法が明らかにされている。ホワイトの出版には、 特定のゲル組成物やゲル組成物の製法について購

#### 3. 発明の詳細な説明

本発明は、気体運搬能力をもつた不活性有機液体を基にしたゲル組成物の製法に関する。本発明はまた、生ずるゲル組成物にも関するが、このゲルは医学、化粧品、産業用その他種々の用途をもつている。

気体運搬能力すなわち、酸素、窒素、炭酸ガス、不活性気体及び空気を含めた現合物のような気体限力を高い溶解度をもつ多くの不活性有機液体の多くの種類の中に、水と混ざられている。これらの種類の中に、水と混ざったがある。これらの種類の液体は、好気性微生物をおかる。これらの種類の液体は、好気性微生物をおための1974年11月26日チバタ等に発がされた合衆国特許第3,850,753号に記載されている。しかし、この特許は乳渦液や乳燭液とのゲル形成に貫及していない。

その他のパーフルオロカーボン類とその乳膚液、 及びそれらのものの性状は以下の合衆国特許に記 載されている。 4,220,606、アール・チー・ムー

示がない。

上記の特許に含まれる情報は参照により本明細書に参加に入れられている。

種々の粒状材料をそれらが形成ないし処理される水性媒体から分離する技術が知られている。例えば、合衆國特許第2.107.839 号は、ラクッカ ( Lactuca ) という植物の天然ラテックスから導びかれる乾燥粉末型の治療剤の単離を記載しているが、これは乳機液を放置して分離せしめ、次に 活性成分を含有する水溶液を分離するためろ過又は速心分離するというものである。

更に沈敏、傾斜、ろ過(膜ろ過を含む)及び遠心分離によつて水性懸濁液からつくられる種々のゲルが知られている。生成物は乾燥材料として普通に単離され、水と接触すると半固体の幾分可塑性又は膨稠状態に戻るのが明らかなため、"ゲル"と呼ばれている。これらは高い多孔度を示し、その起源、多孔度、彫濁度に応じて種々の目的に用いられる。このような材料の中に合衆国特許第2,824,092 号のゼラチン・カルボキシメチルセル

ロース複合体:合衆国特許第 3,218,307 号の大豆プロテイネートハイドロゲル;合衆国特許第 3,096,293 号のように天然多糖類を発酵させてから遠心分離して得られるゼラチン状の固まり;合衆国特許第 3,326,890 号のようにろ過及び遠心分離により安定な乾燥ハイドロコロイドとしてつくられるガラクトマナン類のヒドロキシ低級アルキルエーテル類;合衆国特許第 3,527,712 号の乾燥アガロースゲル、及び合衆国特許第 3,346,507 号と第 3,560,400 号のとかりにつくられるシリカゲルがある。

しかし、これらの特許で、ゼラチン状材料の形成に伴り乳濁液の濃縮を教示又は示唆するものはなく、また不活性で水と混ざらない有機液体の気体運搬剤を含有するゼラチン材料の製造を教示又は示唆するものもない。

本発明に従つて、ガス選搬能力をもつた水非視 和性不活性有機液体と水と適当な乳化剤を一緒に し、一緒にした材料を乳化し、乳濁液を優縮して ゲル相と液相とを形成させ、ゲルから液体を分雕

が必ずしも液体でなくともよく、酸素や炭酸ガス のよりな気体を運搬する能力をもつている。

本明細書の「実質的に弗累化された」とは、化合物の水素原子のほとんどが弗素原子により、材料の気体運搬能力がそれ以上の慢換で実質的に増えない程度まで置換されたことを意味子で遺産する。水素原子の少なくとも約80~90%が弗素原子で遺産するものとまる。上記の合衆国博作第3,911,138号及び第4,105,798号で、酸素運搬能力は材料中における酸素等の気体の希解度に関連づけられる。次、水金週東素化材料の収するととこれらの検索を過患者化材料の収するととこれらの特許は示唆している。しかし、水素原子の少なくとも98・最も好ましくは100%である。

本発明に使用するのに適した弗累化材料は、環 式パーフルオロ炭化水素類又はそれらの誘導体類 として広く記載される材料である。その例は化学 的に不活性の Co~ C1.0 多環式化合物類で、例えばビ することによって、ゲル組成物を調製できること がわかった。生ずるゲルは安定な組成物であり、 皮膚の刺散や傷、或は酸素のようなな気体を必要を するあらゆる条件の処値用になり、こう寒等と して使用できる。ゲル型の気体運搬能力がはる外で に比べ、単位容量当りの気体運搬能力がはる外で 大きいといり利点をもしている。これは、本発明 の結果、大きな割合を占める気体非運搬性材料す なわち水が除かれるためである。

本明細書で使われる用語のゲルは、弾力性で(ゼラチンのように)ゼリー状であるか、或は多少とも固めの、見掛け上均質を半固体物質である。上に説明した特許の教示とは反対に、本発明の「ゲル」は乾燥した粒状の多孔質形に戻らず、水と接触して目に見えるほどの膨稠度を示さない。従つて「ゲル」は本明細書でゼラチン状又はゼリー状の性質というより一般的な意味で用いられる。

本明細書で用いられる「ペルフルオロカーボン」とは、実質的に弗素化又は完全に弗素化された材料であつて、周囲温度と圧力で一般に液体である

シクロノナン類 (例えばピシクロ〔3.3.1〕ノナ ン、 2.6 -ジメチルーピシクロ〔3.3.1 〕 ノナン 又は3-メチルピシクロ〔3.3.1〕ノナン〕、ア ダマンタン、メチル及びジメチルアダマンタン、 エチル及びジエチルアダマンタン、テトラヒドロ ジシクロペンタジエン、メチル及びジメチルビシ クロオクタン類、エチルメチルアダマンタン。エ チルジメチルアダマンタン、テトラヒドロピノル - 8、メチルジアダマンタン、トリエチルアダマ ンタン、トリメチルジアダマンタン、ピナン、カ ンフアン、1,4,6,9 - ジメタノデカリン、ビシク ロ [ 4.3.2 ] ウンデカン、ビシクロ [ 5.3.0 ] デ カン等、又はそれらの任意の現合物である。その 他の例はパーフルオロトリプチルアミン、パーフ ルオロー2 -プチルテトラヒドロフラン、パーフ ルオロー2 - プチルフラン、パーフルオローロー ヘプタン、パーフルオロナフタリン、パーフルオ ロー1-メチルーナフタリン、パーフルオローロ - メチル - モルホリン及びパーフルオロ - 1 - メ

チルアカリン、並びにパーフルオロ(2.5,8 -ト

リメチル - 3.6.9 - トリオキサ - 1 - ドデカノール)の1.2.2.2 - テトラフルオロメチルエーテルのようなパーフルオロエーテル類を包含する。

上の材料の弗索原子のあるものは、臭素のような他のハロゲン原子で置換してよい。これらの化合物には、例えば1-プロモーペンタアカフルオロー4 ーイソプロピルシクロヘギサン、1-プロモーペンタアカフルオロオクタン及び1-プロモーペンタアカフルオロー3 ーイソプロピルシクロペンタンのようなモノ臭素化化合物類又はそれらのジ臭素化誘導体類がある。

過弗索化されたCe又は低級の材料及びCle をい しそれ以上の材料は、部分的に奥索化されたその 類似体類を包含し、また種々の異なるパーフルオ 口化合物類の混合物を本発明に使用できる。

周囲温度で固体の場合の上の弗業化化合物類を、 適当な再碟又は周囲温度で液体の他のパーフルオ ロカーボンに再解し、生ずる混合物を使用して本 発明の乳機液とゲルを形成させることができる。

剤は、水及び有機液体と混和させる時に有効な乳化とゲル安定性が生ずるようなものを選ぶ。乳化剤は有機液体と両立できるもので、ゲルが例えば人間の皮膚へ強布された時に悪影響をもたないものにすべきである。

非イオン性乳化剤が、硬水でも軟水でも有効であり、PH依存性でないから好ましいが、イオン性乳化剤も、強イオン性、陽イオン性、両性であろうと使用できる。

適当な非イオン性乳化剤はヘプチルフェノキシポリエトキシェタノール、オクチルフェノキシポリエトキシェタノール、メチルオクチルフェノキシポリエトキシェタノール、ドデシルフェノキシポリエトキシェタノール等のような約7~18個の炭素原子のアルキル基と1~60個以上のオキシェチレン単位をもつアルキルフェノキシポリエトキシェタノール調のポリエトキシェタノール誘導体類;1~60モル又はそれ以上のエチレンオキシドをノニル、

フルオロカーボンを記載する時に本明細書で液体とは、周囲温度でそれ自体では液体であるフルオロカーボンか、又はフルオロカーボン溶媒中における固体フルオロカーボンの溶液を意味する。

合衆国特許第3.850,753 号に記載のもののよう
な本発明に有用なシリコーン油は、約0.65ないし
約15センチポアズの粘度をもつべきである。この
ようなシリコーン油としては、ダウ・コーニング・
コーポレーション製の「DC-200 - ICD」がある。
これは分子量316、比重0.85、酸素溶解度は25℃
で液体100 配当り100 配である。メウ・コーニング・コーポレーションから入手でき、本発明に「DC-200」
流体として記載されている。化学のあり、液体なり、油はポリジメチルシロキサン類であり、液体なケンカーン、液体はゼネラル・エレクトリック社から入手できる。

ゲル製造の第一段階で、不活性有機の気体運搬 液体を乳化剤の存在下に水中に乳化させる。乳化

ドテシル、テトラテシル、キードデシル及び同様 なメルカプタン類と、又は6~15個の炭素原子の アルキル基をもつアルキルチオフェノール類と縮 合させてつくられるものなどの鎌貴含有削;ラウ リン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、オレイン 酸等、又は分子当り1~60個のオキシェチレン単 位を含有するタル油中に見い出されるような酸類 混合物等の長鎖カルポン酸類のエチレンオキシド 誘導体類;オクチル、アシル、ラウリル又はセチ ルアルコールなど長鎖アルコールの類似のエチレ ンオキシド離合物;1~60個のオキシエチレン単 位を含有するソルピタンモノステアレートのよう な、鏡水性炭化水素鎖をもつエーテル化叉はエス テル化されたポリヒドロキシ化合物のエチレンオ キシド誘導体類;1~60個のオキシエチレン基を 含有するドデシルアミン、ヘキサデシルアミン、 及びオクタデシルアミンのような長鎖又は分枝鎖 アミン類のエチレンオキシド磁合物;及び硫水性 プロピレンオキシド部分が1個ないしそれ以上の 親水性エチレンオキシド部分と結びついたものか

ちなる、エチレンオキシドとプロピレンオキシド とのプロック共重合体を包含する。

有用な陰イオン性乳化剤の例は、オレイン酸ナ トリウム、パルミチン酸カリウム、ステアリン酸 アンモニウム、ラウリン酸エタノールアミン等を 含め、脂肪酸類のアルカリ金属塩、アンモニウム 塩及びアルカノールアミン塩のような通常石けん 類、並びにロジンと脱水されたロジン酸石けん類、 及びラウリル鍵酸ナトリウム、セチル硫酸ナトリ ウム、スルホン化パラフイン油のナトリウム塩、 ドヂカン-1-スルホン酸のナトリウム塩、オク タデカン - 1 - スルホン酸等のナトリウム塩のよ りな高級脂肪族儀蔵塩とスルホン酸塩を含めた合 **虚けん化材料:ナトリウムアルキルアリールスル** ホネート類、例名はイソプロピルペンゼンスルホ ン酸ナトリウム、イソプロピルナフタリンスルホ ン畿ナトリウムのようなアルカリールスルホネー ト欄:及びナトリウムジオクチルスルホサクシネ ート、ナトリウムト - オクタデシル - スルホンサ クシンアミド、分子当り1~50個のオキシエチレ

物;オレイルアミノジェチルアミン塩酸塩;脂肪 酸と分解蛋白質との縮合生成物;モノステアリル エチレンジアミントリメチルアンモニウムサルフ エート;アルキルペンゼンイミダゾリン類、セチ ルピリジニウムナロマイド、オクタアシルピリジ ニウムサルフエート又はクロライド、オクタテシ ルメチレンピリジニウムアセテート;ラウリルユ リアエチレンオキシド;ジメチルオクタアシルス ルホニウムのメチルサルフェート;ハロヒドリン 類とアミン類、ポリアミン類とアンモニアの縮合 物;アルキルホスホニウム化合物類、アルキルホ スホニウムエチレンオキシド縮合物、エチレンオ キシド及びプロピレンオキシドと縮合させたロジ ンアミン類;セチルジメチルペンジルアンモニウ ムクロライド、ジステアリルジメチルアンモニウ ムクロライド、ステアリルジメチルペンジルアン モニウムクロライド、ローアルキルジメチルペン ジルアンモニウムクロライド、メチルドアシルベ ンジルトリメチルアンモニウムクロライド、メチ ルドアシルキシレンピス(トリメチルアンモニゥ ン単位をもつスルホン化又は硫酸化アルキルフェノキシェトキシェタノール類(ここでアルキル基はヘキシル、ローオクチル、セーオクチル、ラウリル、ヘキサデシル及びオクタデシルのようなも~18個の炭素原子をもつもの)のような、スルホン化ジカルボン酸エステル類とアミド類のアルカリ金属塩類を包含する。

ムクロライド)、セチルトリメチルアンモニウム プロマイド等を包含する。

両性型乳化剤は、N-ココペータアミノプロピオネートのナトリウム塩、N-ココペータアミノプロピオン酸、ジナトリウムN-ラウリルベーターイミノジプロピオネート、ジカルボン酸ココナン誘導体ジエタノールアミン塩、ジカルボン酸パルミチン酸誘導体ナトリウム塩、C-セチルベタイン、及びN-ラウリルベタインを包含する。

弗索を含有する表面活性剤は、イオン性であろうと非イオン性であろうとあらゆる形式のものが有用である。酸イオン型としてはアンモニウムパーフルオロアルキルスルホネート類、カリウムパーフルオロアルキルスルホネート類、カリウムパーフルオロアルキルスルホネート類、カリウム弗素化アルキルカルボキシレートがあげられる。非イオン型の例は弗素化アルキルエステル類である。以上のものやその他の弗柔含有表面活性剤は、3 M社から販売されている表面活性剤FC-93、FC-95、FC-128、FC-143、FC-430、

及び BC-431 のように市販のものである。

天然に生ずる乳化剤又はそれらの誘導体類も有用である。これらはアルギネート類、メチルセルロース及びカルボキシメチルセルロースのようをセルロース誘導体類、アラピアゴム及びトラガカントゴムのような水に善けるゴム、燐脂質(レシチンなど)、及びステロール類を包含する。

好ましい乳化剤は非イオン性乳化剤のプルロニック(商標) F-68 とプルロニック F-108、 及びヨーク燐脂質である。 プルロニック乳化剤はシステンドット BASF から入手できるポリオキシガロピレン類及びポリオキシプロピレン類である。 外化剤(非イオン性又はイオン性及はイオン性及はハカンに変更がある。) は気に使われる水に基づいて約5重量を重要である。乳化剤は単独で、又はイオン的に両できる。乳化剤は単独で、又はイオン的に両できる。乳化剤は単独で、又はイオン的に両できることを条件として組合わせて使用できる。

乳機液及びゲルを形成させるのに使われる不活性で有機の気体運搬液体、水及び乳化剤の量と割

乳化は周囲温度で有効である。 しかし、以上のかきまぜ手段のあるものでは、乳潤液及び/又はゲル形成中に過度の熱が発生し、既知の手段例えば 冷却ジャケットで除去される。櫃々のかきまぜ手 吸からの機械的エネルギーの入力量は、例えば加 工される材料の量と使用設備に応じて実質的に変 化する。

本発明のゲル調製の第二段階では、乳渦液を濃縮すると、ゲル相と液相が生ずる。この目的には例えば約10,000ないし20,000 rpm での高速速心分離(超速心分離)が有効である。速度の選択は乳燭液中の有機液体の割合に相応する(有機液体が少なければ、速度は大きい)。その結果、透明な上澄液と、容器底に沈む糊状固体(ゲル相)ができる。

第3三段階では、沈降、蒸発、領斜、又は加圧 ろ過ないし真空ろ過のようなろ過によつてゲル相 と恵相が分離される。分離はその後どんな処理が 必要かによつて部分的に又は完全にする。例えば 他の助剤を例えば抗菌剤、薬品、保湿剤、番料、 合は広範囲にわたりうる。概して各成分の量は乳 獨液を形成させる量であり、過度の実験なしに当 業者が容易に決定できる。しかし、有機液体の好 ましい濃度は全組成物に基づいて約1重量多ない し約70重量多、より好ましくは約10 ないし約50重 量多の範囲にある。

本発明の別の面として、ゲルを処理して未処理の場合より多くの酸素を含有させることができる。一つのこのような技術は、有機液体を他の材料と一緒にする前に、これを追加の積機液体を760 mm Hg と等しいかそれより大きい圧力で100 多酸素の環境におくとよい。その代わりに、760 mm Hg に等しいかそれより大きい圧力にある100 多酸素の環境に生ずるゲルをおく。ことによっても出来る。

有機液体と水と乳化剤の混合物は、任意慣用の かきまぜ手段により、例えば手動のかきまぜ、通 気、プロペラかきまぜ、ターピンかきまぜ、コロ イド混合、均質化、高周波又は超音波発振(音波 処理)等によつて乳化される。ほとんどの場合、

着色剤、化粧品化学者に知られたその他の添加物をこの時点でゲルと混合したい場合は、幾分の液をゲルと接触させておくのが好ましいかも知れない。他方、即時包装又は使用を考える場合には、液の完全な分離が望ましいかも知れない。

 と第3,856,569 号に記載のミリポア・カンパニー・ 及びアミコン・コーポレーションから入手できる 生成物を包含する。

概して、ゲル生成と水相からのゲル分離を同時 にしたい時は、粗い乳凋液粒度が望ましい。次の 割合で成分を利用する時に、このような乳濁液が 形成される。

不活性有機液体

10~50容量%

表面活性剂

2~25重量多

水

25~90重量多

不活性有機液体及び表面活性剤の性質に応じて、 上の割合はこれらの範囲から外に変化しりる。

加圧又は真空ろ過、又は傾斜は、所望によりマイクロろ過と連携させて使用できる。真空ろ過中に発泡しやすいため、加圧ろ通の方が真空ろ過より好ましい。

所望により、抗細菌剤及び/又は抗生剤のよう な抗酸生物材料を本発明のゲルに取り入れること ができる。抗細菌剤は、ゲルが多量の酸素を含む ためゲルの存在下に増殖しりる好気性歯に対抗す

#### 実施例1

リートリプチルアミン(パーフルオロトリプチルアミン)49(2∞)、及びプルロニック F68 乳化剤 5 重量 5 を含有する水 18 ℃ を試験管に入れた。音波処理によつてパーフルオロカーボンを水中に均等に分散させた。乳状の乳濁液を含有する試験管を10,000 rpm で10 分間速心分離した。結果は透明な上置液と底部の額状固体(ゲル)であった。透明液を試験管から注ぐとゲルが残つた。ゲルをスパーテルで試験管から別の容器へ移した。

る。適当な抗細菌剤の例はキノリンカルボン酸、 ニトロフラン及びスルホンアミドを包含する。適 した被薬剤はゲルに影響しないもの、或は影響さ れないものである。適当な抗生物質剤の例はアミ ノグリオシド類、アンサマクロリド類、クロラム フェニコール及びその類似体類、リンコサミニド 類、マクロリド類、ヌクレオシド類、少糖類、ペ プチド類、フエナジン類、ポリエン類、ポリエー テル類、テトラサイクリン類その他を包含する。 以上の薬剤はエンサイクロペテイア・オブ・ケミ カル・テクノロジー(Encyclopedia of Chemical Technology)、第2巻752~1036 頁及び第3巻7 ~78頁(いずれも第3版)に詳細に記載されてい る。上記集剤は、ゲル製造の任意の段階で、例え は乳化に先立つて液体成分への添加(例えば水へ の溶解)により、乳化中又はあとで乳燭液への分 散により、又は分離後にゲルへの配合によつて、 ゲルへ取り入れられる。

生ずるゲルは人間を含めた高等哺乳類の皮膚へ 塗布される軟とうとして、傷、打機傷又は刺激の

ゲルは石油ゼリーの外観をもち、重さ5gであった。

エタノール 5 CC をゲルに加えた。 F - トリプチルアミン 4 f、すなわち最初に乳機液を形成するのに用いた量、が透明な液相として水 - エタノール相から分離し、このゲルが80重量 8 のフルオロカーボンを含有することを示した。

エタノール使用を除いて上の手順をくり返し、 分離したゲルを情凛を広口のジャーに保持した。 75日後、パーフルオロカーボンの水からの分離の よりな、ゲルの物理的外線に目に見える変化は認 められず、ゲルが安定であることを示した。

#### 奥施例2

プルロニックド-68 提面活性剤1.35 %を水 25.65 %に添加した。この水性混合物にドートリプチルアミン3 CC (6 %)を加えた。生ずる組成物を超音波処理すると、比較的組い粒度(平均粒度約 1 ~10ミクロン)の乳白色の乳凋液が生じた。見掛け孔径0.45ミクロンのミリポア(商標)微孔質膜に乳濁液を通して温素圧約25 PB ig (1.756 kg/cm²)

下にろ通した。ゲルが生成し、フイルター上に獲 つた。ゲルは貯蔵容器に容易に移し変えることが できた。

### 実施例3

ドートリプチルアミンの代わりにドートリメチルピシクロノナンを使用した以外は、あらゆる本質的な点で実施例 2 と同じ調製技術をくり返した。 本質的に同等な外観のゲルが得られた。

## 実施例4